

# HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

Auktoriserad

- Eimeria tenella, strain Rt 3+15, Live
- Eimeria acervulina, strain RA 3+20, Live
- Eimeria mitis, strain Jormit 3+9, Live
- Eimeria maxima, strain MCK +10, Live

## Product identification

### Läkemedlets namn:

HuveGuard MMAT suspension for oral suspension for chickens

HuveGuard MMAT, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Tamhöns

---

### Administreringsväg:

Oral användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

417.00 oocyst(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

50.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

278.00 unit(s) / 0.03 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Suspension till oral suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral användning:**

• **Tamhöns**

- Meat and offal. no withdrawal period  
zero days

- Egg. no withdrawal period  
zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AN01

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Kroatien

---

**Available in:**

Kroatien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

HuVepharma

---

**Marketing authorisation date:**

23/11/2016

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Biovet J.S.C.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Godkännandenummer:**

UP/I-322-05/20-01/616

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/06/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Förfarandenummer:**

NL/V/0206/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland  
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen  
Malta Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036068>